# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

\_60=054998\_

(43)Dat of publication of application: 29.03.1985

(51)Int.CI.

C30B 29/62 C30B 29/02

// CO1B 31/02 DO1F 9/12

(21)Application number: 58-162606

(71)Applicant: NIKKISO CO LTD

(22)Date of filing:

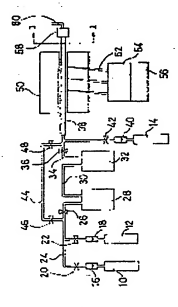
06.09.1983

(72)Inventor: ARAKAWA KOHEI

# (54) PRODUCTION OF CARBON FIBER GROWN IN VAPOR PHASE

### (57) Abstract:

PURPOSE: A carrier gas containing a carbon compound and an organotransition metal compound is heated to achieve high-efficiency production of carbon fibers by the vapor-phase growth process. CONSTITUTION: N2 gas from a bomb 12 is sent through the by-pass 44 to the reactor tube 38 and its inside is replaced with N2 gas by purging. Then, H2 gas, as a carrier gas, is sent from the bomb 10 to the generator containing a carbon compound such as benzene 28 and the other generator containing an organotransition metal compound such as ferrocene 32. Then, the resultant carrier gas is combined with hydrogen sulfide gas from the bomb 14, then heated in an electric furnace at 600W1,300° C to effect the vapor-phase growth of carbon fibers.



#### LEGAL STATUS

-[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

# 19日本国特許庁(JP)

⑩ 特許出願公開

#### 四公開特許公報(A) 昭60-54998

東京都渋谷区恵比寿3丁目43番2号

@Int\_Cl\_4

識別記号

庁内整理番号

函公開 昭和60年(1985) 3月29日

29/62 C 30 B 29/02 // C 01 B 31/02

9/12

6542-4G 6542-4G

7344-4G

7211-4L

審査請求 未請求 発明の数 2 (全8頁)

❷発明の名称

D 01 F

気相成長炭素繊維の製造方法

创特 頭 昭58-162606

23出 昭58(1983)9月6日 頣

73発 眀 者 荒 Ш

公 쟇 東京都渋谷区恵比寿3丁目43番2号 日機装株式会社内

包出 頣 人 日機裝株式会社

图代 理 弁理士 浜田 治雄

明 áΠ

1 発明の名称

気相成長炭紫繊維の製造方法

- 2. 特許請求の範囲
  - (1) 炭素化合物のガスと有機避移金属化合物の ガスとキャリャガスとの混合ガスを加熱する ことを特徴とする気相成長炭素繊維の製造方
- ② 混合ガスの加熱は600で乃至1300でで ある特許請求の範囲第1項記載の気相成長炭 素繊維の製造方法。
- (3) 有機過移金属化合物のガスとキャリヤガス との混合ガスを加熱することを停斂とする気 相成長炭素線鎖の製造方法。
- (4) 混合ガスの加熱は600℃乃至1500℃で ある特許請求の範囲第3項記載の気相成長炭 紫橄榄の製造方法。
- 5. 発明の詳細な説明
  - (発明の属する技術分野)

本発明は、気相中で炭紫椒雄を製造する方法

に関し、更に詳細には、炭素供給原としての炭 素化合物のガスと触媒並びに炭素供給源を兼ね る有機避移金属化合物とキャリャガスとの混合 ガスを600℃から1300 ℃の範囲で加熱す ることを特徴とする気相成長炭米繊維の製造方 法に関する。

# 〔従来技術とその問題点〕

**気相成長炭素繊維は、高強度、高弾性。高導** 電性、高耐食性、高生体適合性などの優れた特 性を有し、特に嵌城的特性を例にとれば、すで に商品化されているPAN系炭米繊維、ピッチ 系炭素繊維、レーヨン系炭素繊維性能を遙かに 峻縄するものであり、斑粒的素材と甘える。

従来、気相成長炭光線維は、電気炉内にアル ₹ナなどの磁器、黒鉛などの茘板を置き、これ に炭素成長核、鉄、ニッケルなどの超微粒子触 媒を形成せしめ、との上にペンセンなどの炭化 水器のガスと水業、キャリヤガスの混合ガスを 導入し、1010℃~1300℃ の個波下に嵌化 水米を分解せしめることにより、遊板上に炭米

繊維を成長させる方法が知られている。

基板上に上記反素成長核、超級粒子触媒を形成させる方法は、基板に、鉄、ニッケルまたはそれらの合金の100 A 程度の超微粒子を懸濁させたアルコール懸濁液をスプレーするかまたは塗布して乾燥することである。また、前配懸潤液に代えて硝酸鉄水溶液を基板に塗布して乾燥させてもよい。次いで、前配基板を電気炉内の反応管に入れ、ペンセンや水素を加えて1100℃~1300℃に加熱すれば、避元と成長が進行する。

しかし、このような方法では、①基板表面の 像がな温度ムラヤ、周囲の繊維の密生度によっ て長さの不均一が起り易いこと、また②炭素の 供給源としてのガスが反応によつて消費される ことにより反応管の入口に近い所と出口に近い 所で繊維径が相当異なること、⑤基板表面での み生成が行なわれるため、反応管の中心部分は 反応に関与せず収率が悪いこと、②超微粒子の 基板への分散、還元、成長、次いで繊維の取出

- 5 --

また、別法として、有极遷移金属化合物のガスと中ヤリヤガスとの混合ガスを加熱することを特徴とする。

本発明における炭素供給源としての炭素化合 物とは、有機鎖式化合物または有機顕式化合物 からなる有機化食物全般が対象となるが、特に 高い収率を得るには脂肪族炭化水米、芳香族炭 化水素である。しかし、炭化水素化合物以外に 盘浆、酸素、碳黄、弗累、塩素、臭浆、沃素、 燐、砒素の内の一種類以上の元素を含むものも 使用できる。これらの元素は含まない方が良好 であるが、特に磁費については問題が少ないた め、炭素と水素と硫黄との組合せからなる場合 には好適である。具体的左切々の化合物の例を 挙げると、メタン、エタン等のアルカン化合物、 エチレン、プタジェン等のアルケン化合物、ア セチレン等のアルキン化合物、ペンゼン、トル エン、スチレン等のアリール炭化水素化合物、 インデン、ナフタリン、フェナントレン等の縮 合理を有する芳香族炭化水素、シクロブロパン、

しという独立に実施を必要とするプロセスがあるため、連続製造が不可能であり、従つて生変性が悪いなどの問題点を有する。そのため、コスト面にかいて、すでに商品化されているPAN系炭素繊維、ピッテ系炭素繊維、レーヨン系炭素繊維に対抗することは、特殊な用途を除いて不可能と言える。

#### (発明の目的)

それ故、との発明の一般的な目的は、上述の 問題点を除去し、生産性を高めることのできる 気相成長炭素繊維の連続製造方法を提供するに ある。

本発明の別の目的は、気相成長炭素繊維の需要を大幅に伸し、気相成長炭素繊維が炭素繊維の主役を占めることを可能にすることである。 〔発明の安点〕

この目的を連成するため、この発明に係る気相成長炭素繊維の製造方法は、炭素化合物のガスと有機運移金属化合物のガスとキャリャガスとの混合ガスを加熱することを特徴とする。

-4-

シクロヘキサン等のシクロパラフイン化合物、シクロペンテン、シクロヘキセン等のシクロオレフイン化合物、ステロイド等の紹合環を有する脂環式炭化水深化合物、メチルチオケトン等テルエチルスルフイド、ジメチルチオケトン等の含硫脂肪族化合物、フエニルチオール、ジフエニルスルフイド等の含硫芳香族化合物。ペンソチオフエン、チオフエン等の含硫複素環式化合物等である。また、以上の化合物の2種以上を混合した混合物を使用することも可能である。

キャリャガスとしては、周期律談 O 族のアルゴン、ヘリウム等の希ガスおよび水素、窒素またはこれらの混合ガスの中から選択されるガスを主体とし、水米ガスが最も好ましい。主体とするという意味は、上配以外に他のガスを含むことが許されることを意味し、その割合はキャリャガス成分中 2 D 乡以内である。この猫の少

量成分ガスとしては、硫化水菜かよび/もしく は二硫化炭素が好ましい。実験によれば、ハロ グン、ハログン化水素、水蒸気は共に収率を低 下させる原因となる。水素ガス以外のガスをキ ヤリヤガスとして使用する場合、一般に炭素化 合物の熱分解が促進されすぎ、かえつて炭素機 織の生成を阻害する要因になるため、炭素化合 物の濃度を大幅に低下させる必要性がででくる。

本発明における有機避移金属化合物とは、アルキル基と金属が結合したアルキル金属、アリル基と金属が結合したアリル錯体、炭素間2重結合や3重結合と金属とが結合したま・コンプレックスとキレート型化合物等に代表される有機運移金属化合物である。また、ここで遷移金属としては、スカンジウム、チタン、パナジウム、クロム、マンガン、鉄、コパルト、ニッケル、イットリウム、ジルコニウム、ニオブ、モリブデン、ルテニウム、ロジウム、パラジウム、タンタル、タングステン、レニウム、イリジウム、白金を指すものであるが、これらの内特に

-7-

本発明の方法を具体的に説明すると、炭紫化 合物のガスと有機選移金属化合物のガスと0~ 20% の少量ガスを含む中ヤリヤガスとの混合 物を好ましくは600℃~1300℃、更に好遊 には1050℃~1200℃ に加熱する。炭素 化合物、有機選移金属化合物がガス状ならばそ のまま、液体または固体の場合は加熱蒸発また は昇華させて得られるガスを使用し、炭素化合 物のガスおよび有機選移金属化合物のガスの金 混合ガスに占める割合は、好ましくは各々0~ 40%、001~40%、さらに好ましくは各々 Q5~10%、005~10%である。とこで炭 衆化合物の濃度が0でも良いのは、有機避移金 異化合物中に十分な炭素を含有している場合は、 必ずしも炭索化合物のガスを必要としないとい り意味である。混合ガスの加熱方法としては電 気炉による方法が便利である。

本発明は、炭素供給源としての炭素化合物の ガスと、従来気相成長炭素繊維の生成に不可欠 な放供となつている金属からなる有機金属化合 周期報表を彼に属するもの、その内で帯に鉄、 ニッケル、コパルトが好適であつて、鉄が最も 好消である。

有根道移金以化合物の具体的例を挙げると、 アルヤル金以として  $(C_4H_p)_4$ Ti 、  $CH_2$  =  $CHCH_2Mn(CX))_5$  、 $CH_8$  -C -Co 。

 $|C_2H_5|_2$ FeBr· $(C_2H_5)$ FeBr<sub>2</sub> ; アリル領体として  $(C_6H_6)_3$ PtI ;  $\pi$  - コンプレックスとして  $(C_5H_5)_2$ Fe ,  $(C_4H_6)_2$ Mo ,  $C_9H_1$ 4Fe ,  $(C_5H_5$ Fe  $(CO)_2)_2$  ,  $(C_5H_5$ Fe  $(CO)_2$ CC ,  $(C_5H_5$ Fe  $(CO)_2$ CN ,  $(C_5H_5)_2$ 

ON CHI

また、これらの私合物の使用も可能である。

-8-

物のガスとを反応が内で同時に無分解させる方法であるが、この方法により炭素繊維が得られたという事実から判断し、有機金属化合物の無分解によつて避難した金属原子が衝突を繰り返し一部触媒として機能しつる程度の空隔の超微粒子に成長し、その超微粒子を触媒として炭素繊維が生成したものと判断する。

また、本発明は、飲、ニッケル、コバルトまたはそれらの合金の超微粒子や、硝酸飲、硫酸 餌 1 鉄のように、従来気和以及以業被維の成及 触棋として知られていた金銭または金銭化合物では、下配の理由で気相触媒として試みられた ことがなく、今回有機金銭化合物を気相以及 脱離の触媒として以み、その可能性を発見したものである。すなわち、従来の触媒では、飲の 超数粒子を定量的に做少量送るフィーグを設けることが技術的に困難であり、 44二に前配超級 粒子の供給が可能であつても超数粒子はエネルギ的に安定な軽集二次粒子を作るため、炉内に

入ると直ちに焼結し、放鮮効果を発揮できないような大きな粒子になること、第三に超数粒子は表面エネルギが高いため非常に活性で、破化鉄の状態にあるため還元の必要性があるが、炭素供給化合物のガスと共存すると、登元前に炭素の表面化着が起り実質的に触媒として機能しなくなる等の理由で使用不可能である。磷酸鉄や硫酸第一鉄の場合蒸気を得ることが容易でなく、鉄のように超数粒子を作成する方法が考えられるが、超数粒子にすると鉄の場合と同様の問題に直面し、使用不可能となる。

有機金属化合物を使用し、それを蒸発して気相中で金属触媒を作成するといり新しい手法によって、従来の触媒の基板への分散と激元といり2つの操作の省略を可能としたもので、すなわち気相中で炭素派としての炭素化合物のガスとと触媒源としての有機遷移金属化合物のガスとを熱分解することにより、触媒と炭素機維を連続的に生成させることが可能となった。

本発明によれば、従来のように反応が基板表

-11-

維をランダムに充填する複合材料という用途を 検討した場合、高強度高弾性でアスペクト比 100~200が好ましいということが貫われて かり、本発明がアスペクト比を自由にコントロール可能であり、特にアスペクト比100~ 200は極めて容易に作成でき、気相成長炭素 繊維の高強度高弾性という機械的特性を有する という点で複合材料には理想的素材とすえる。 (発明の実施例)

次に、この発明に係る気相成長炭素繊維の製造方法の好適な実施例につき忝付図面を参照しながら以下詳細に説明する。

まず、本発明における気相成及炭素繊維を製造するために使用した装置につき、その概略を示せば、第1四および第2四に示す通りである。

第1図において、参照符号10,12,14は ガスポンペを示し、それぞれポンペ10には高 純度水米ガス、ポンペ12には盗案ガス、ポンペ14には硫化水案ガスが充填される。ポンペ 10,12は、それぞれ流量計16,18およ

面だけでなく全娘にわたつているため高収率が 得られ、気相中で生成している炭素機雑は、浮 遊運動をしているため各機雄は平均的に同一の 条件で生成していると考えてよく、生成炭深線 雄はアスペクト比の均一をものが得られ、また 本発明によれば裝置の大きさや、ガスの譲速度、 電気炉の温度を制御することによりアスペクト 比を実えることが容易である。突厥によると、 1100℃ 以下では主として長さ成長が起り、 1100℃ を越える温度では径の成長速度が目 立つてくる。また、長さの成長範囲においては、 生成する炭条繊維の長さが混合ガスの炉内の滞 貿時間にほぼ比例するため、1100 で以下の 加熱炉と1100 ℃以上の加熱炉を直列につた ぐことによつて希望する役、反さの炭素繊維を 速跳的に生成することが可能である。特に従来 の炭素繊維からは得ることのできなかつた長さ 0.2 д~2000 д。径0.05 д~10 д О範囲 のアスペクト比一定の短い炭素繊維を高収率で 連続的に製造することが可能である。また短鐘

-12-

ぴパルプ20。22を介してネテンレスパイプ 24に接続されている。とのパイプ24は、パ ルプ26を介してペンセンを光塡した原料ガス 発生器28に連通している。また、との原料ガ ス発生器28からステンレスパイプ30が減出 され、とのパイプ30はフェロセンを充填した ガス発生器32に連通している。さらにとのガ ス発生器32からステンレスパイプ34が導出 され、このパイプ34はパルプ36を介して反 応管38に逃遜している。しかるに、との反応 管38に連通する前配パイプ34の一部に、前 記ポンペ14が流量計40およびパルブ42を 介して接続されている。なお、前述したペイプ 24からパルプ26より両ガス発生器28,32 およびパルプ36を介して反応管38に接続さ れるパイプる4に置る系に対し、ステンレスパ イパスパイプ44をそれぞれパルプ46,48 を介して接続する。

反応管 3 8 は、例えば内番 2 2 m。長さ 1000 mの石英管で構成し、その長さ約 6 0 0 mm に亘 つてとれを電気炉50内に設置する。との電気炉50の温度は、熱電対52と3回路PID温度制御器54とからたる制御系で制御し、この温度は温度配録計56で配録するよう構成する。 そして、前配反応管38の終端部にはステンレス繊維フイルタ58を介して排気パイプ60を連通する。

このように構成した装置は、選転に際し、最初ポンペ12から供給される窒素ガスをペイパスペイブ44を介して反応管38に供給し、反応管38内部を窒素ガスで管換して爆発の危険を防止する。次いで、ポンペ10より水紫ガスを両ガス発生器28,32に限次供給して水紫・ペンゼン・フェロセンの混合ガスとなし、とれを35に硫化水米と混合して反応管38に消入し、電気炉50の作用下に反応管38内に予め収納した触媒に対し炭素複雑の気相成長が行われ、得られた炭素複雑はステンレス複雑フィルタ58に捕集される。

第2図は、第1図に示す装置にさらに付加し

-15-

純股水累ガス、ポンペ14に磁化水楽ガス、原 料ガス発生器28にペンセン、有機金属化合物 のガス発生器32にフェロセンを入れて、先づ 原料ガス発生器 2.8 と有機金属化合物のガス発 生器32を加熱してペンセンとフェロセンのガ スを生成させ、パルプ20。42を餌節して流 量計16,40により所定流量の水梁、硫化水 素を施す。水素ガスはステンレスパイプ24よ りパルプ26を経て原料ガス発生器28に入り、 ペンセンガスと混合されてステンレスパイプ30 を経て有機金属化合物のガス発生器32に入り、 ととにて水素 - ペンゼン・フェロセンの混合ガ スを生成し、ステンレスパイプ34よりパルブ 36を経て硫化水衆と混合されて反応管38に 入る。ペンセンやフェロセンがパイプ内に凝縮 しないようにステンレスパイプ 3 0 は 2 0 0 ℃ に加熱した。混合ガスの組成は水梁:硫化水梁 : ペンセン: フェロセン= 910 : 27 : 18 : 4.5、総流量は200℃で176×/分~ 3524/分 の範囲で変化させた。電気炉50

得る裝置を示すものである。すなわち、第2図 において、参照符号62は第2の反応管を示し、 との第2の反応管62は内径85m、長さ約・ 1700 素の石英管で構成し、第1図に示す第 1の反応管38に直結したものである。との場 合、第2の反応管62の入口部に対し、アセチ レンガスをさらに混合し得るように構成する。 とのため、アセテレンガスを充填したガスポン べら4を設け、このポンペを流量針66および ペルプ 6 B を介して前配反応管 6 2 の入口部に 設けた栓部材7円に接続する。また、第2の反 応管62は、第1の反応管38と同様に、電気 炉72、熱電対74、3回路PID温度制御器 16、低度配録計18、ステンレス機能フイル メ80および排気パイプ82を設ける。なか、 との場合、第1の反応管38に対しては、ステ ンレス級維フイルタ58および排気パイプ60 が省略されることは勿論である。

#### 夹施例 1

第1 図に示す裝置において、ポンペ1 0 に高

-16-

は1080での温度に設定した。反応管38の内部の温度分布を調べたところ、均熱帯はパイプの中央付近300mであつた。低分ガスは連続的に供給され、反応管38内で連続的に無分解し、触媒と気相成長炭素機組はステンレス機能フイルク58で捕殺し産量増加分より収率を計算した。また、炭素機能の低、長さについては顕微鏡で観察した。結果を第1次に示す。 表中滞留時間は反応管38の300mmの均熱帯を通過する時間として求めた。

安 1

	(1)	(2)	(3)
<b>铅洗量(≈/分)</b>	176	264	352
滞實時間(秒)	0.2 3	0.15	0.1 1
取 数(%)	3.8	2 2	16
径 (μ)	0.1	0.1	0.1
及 さ(µ)	1 1.0	43	4.5

第1表より長さはほぼ補留時間に比例すると とが示される。

#### 实施例 2

第2図に示す設置により、突施例1で生成した炭素機能を1160でに加熱した第2の反応管62で更に径のコントロールを行つた。反応管62の1160でにかける均熱帯は300mであつた。第1の反応では炭素供給量が少なかつたので、第2図のポンペ64よりアセチレンガスを領単状態で10ml/分送つた。そのときの結果を第2表に示す。

段 2

	第1の炉	第1+第2の炉
径×長さ(#)	010×110	0.17×110
径×長さ(#)	Q1 0× 45	0.20× 4.6

第2 安より、第2 の炉では径のみが成長した ととが示される。

-19-

#### 实施例 6

進合ガスとして水梁:チオフエン:  $C_{10}H_{10}Br_2Zr = 920$ : 61:4.3、総流量
120 W/分(25℃換算)、電気炉温度
1080 ℃の条件で実施し、収率 0.1 多以下、
炭米線維(径×長さ) 0.07 p× 1.3 p の気相成
長炭素機維が得られた。

#### 奖胎例7

混合ガスとして水梁: ペンゼン: C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>V = 9 & 0 : & 1 : & 9 、総 流量 1 1 0 m/分(25 で換算)、 電気炉温度 1 0 8 0 で の条件で 実施 し、 収率 0.7 %、 炭素繊維(径×長さ) 0.1 μ × 2.5 μの気相成長炭素繊維が 符られた。 変施 例 8

#### 突施例 5

混合ガスとして水深: アセチレン: (C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>Ni = 910:5.5:5.7、結液量:10 M/分 (25℃換算)、電気炉温度:080℃の条件で 実施し、収率13%、炭素繊維(径×長さ) 0.15 M×3 M の気相収長炭素繊維が得られた。 実施例4

混合ガスとして窒素:ペンゾナオフエン:  $(C_5H_5Fe(CU)_2)_2=924$  : 3.4 : 4.2 、 邸 流量 108 mI/分( 25 T/次算)、 電気炉温度 1065 T の条件で実施し、収率 105 、 炭素 機織(径×長さ) 0.1  $\mu$ × 10  $\mu$ 0 気相成長炭素線織が得られた。

#### 奖施例5

混合ガスとしてアルゴン: CH4: C6H15 ScC4H10O = 90.9: 61: 50、総混量 110 M/分(25 C換算)、電気炉温度 1065 Cの条件で実施し、収率 0.1%、炭素繊維(僅×長さ)0.05 M×10 Mの気相成長炭素繊維が得られた。

-20-

#### 突焰倒9

孤合ガスとして水紫: C<sub>10</sub>H<sub>8</sub>: (C<sub>8</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>ReH = 94.4 : 1.9 : 3.7、総加置106ml/分(25 C換算)、短気炉磁度1090 Cの条件で契施し、収率0.1 チ以下、炭米鐵磁(径×及さ)0.05 μ×0.5 μの気相成投炭条線 種が得られた。 実施例10

## 4. 図面の簡単な説明

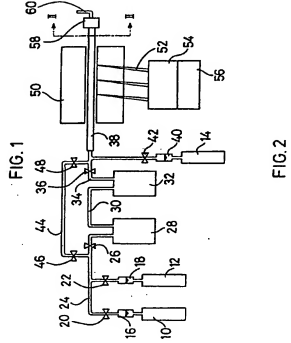
第1図は気相成長炭米繊維の製造に使用した 実験装置の系統図、第2図は第1図の装置に接 続する第2の気相成長炭米繊維の製造に使用し た実験装置の系統図である。

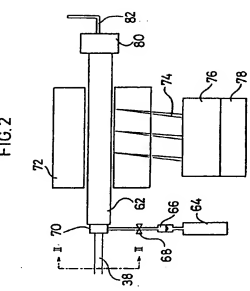
10.12,14,64 -- ガスポンベ 16.18,40,66 -- 統 豊 計 20,22,26,36,42,46,48,68 … パ ル プ
24,30,34,44 … ステンレスパイプ
28,32 … ガス発生器 38 … 反応管(第1)
50,72 … 健 気 炉 52,74 … 熱 電 対
54,76 … 3 回路ド I D 温度制御器
56,78 … 温度配録計
58,80 … ステンレス繊維フイルタ
60,82 … 排気パイプ

62 … 反応管(第2)

特別順人 日 楓 装 株 式 会 社 11順人代理人 弁理上 浜 田 治 4

-25-





手 統 補 正 替伯勉

昭和58年10月/3日

#### 特許行長官 若杉 和夫 股

1. 事件の表示

NATS 8年 特計制 第162606号

2. 発叨の名称

気相成長以業組織の報告方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許川廟人

住所 東京 都 法 谷 区 恵 比 弗3丁目43番2号 名称 日 觇 装 株 式 会 社

代表者 音 推二郎

4. 代 理 人

韓使番号 107 住所 東京州陸区北南山2丁目7番22号鈴木ビル 電話: 東京 (404)5768・5769番 (頭送先:東京州陸区が反動伊西県和新男75号) 氏名 (6401) 弁理士 浜 田 治 雄

- 5. 補正の対象
  - (1) 明細密の発明の詳細な説明の限。
- 6. 福正の内容
  - (1) 別紙記載の通り。

可多 線影 本計 丁巴 本群 (自発)

NAI59年 3月/日

特許疗是官 若杉和夫 股

1. 事件の表示

昭和58年 特許蘭 第162606号

2. 発明の名称

気和成長以業組織の知過方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許印顧人

位所。现京都该省区思比对3丁目43番2号

名称 日现现本式会社

代表者 音 挂 二 郎

4. 代 理 人

郵便番号 107 使所 東京保健医北街山2丁目7番22号鈴木ビル 電話・東京 (404)5768・5769名 (郵送先:東京都建区赤坂郵便司私書箱第75号)

氏名 (6401) 弁理士 浜田治雄

- 5. 補正の対象
  - (1) 明知度の発明の詳細な説明の相。
- 6. 補正の内容
  - (1) 別紙記載の通り。

補 正 啓

1. 明細書第2頁第16行 「炭素成長核、」を削除します。

 同 第2頁第18行 「水素、キャリヤガスの」を 「水素ガス等のキャリヤガスとの」と補正します。

3. 同 第3頁第2行 「上記炭素成長核、」を削除します。

4. 同 第3頁第10行

「1100で」を「1010で」と補正します。

5. 同 第7頁第13行 「キレート型化合物」の次に 「、鉄カルボニル」を加入します。

同 第8頁第7行
 「アリル錯体」を「アリル金属」と補正します。

 7. 同 第8頁下から第2行 「等である。」の前に 「、Fe (CO)s、Fe<sub>2</sub>(CO)q、」を加入します。

特許出關人 日 楓 菠 株 式 会 社 出關人代理人 弁理士 浜 田 治 雄

補正啓

1. 叨細書第8頁第9行

「Callia Fe」を

「CallyFe」と補正します。

